- (11) Patent Kokai [laid-open] Publication Number: Tokkai 2000-313785 (P2000-313785A)
- (12) PATENT KOKAI PUBLICATION (A)
- (19) JAPANESE PATENT OFFICE (JP)
- (21) Patent Application Number: Tokugan Hei 11 [1999]-122872
- (22) Patent Application Date: Heisei 11, April 28 (1999.4.28)
- (43) Patent Kokai Publication Date: Heisei12, November 14 (2000.11.14)

(51) Int. Cl. ⁷	ID Codes	FI	Theme Codes (Reference)
C 08 L 33/04		C 08 L 33/04	4J002
C 08 K 3/22		C 08 K 3/22	
C 08 L 43/02		C 08 L 43/02	

Number of Claims: 2 (Total 8 pages [in Japanese original]) Examination Request: Not Requested

F Terms (Reference) 4J002 BC011 BC071 BC081 BC091 BE041 BF051 BG041 BG051 BG061 BG071 BJ001 CD191 DE146 GL00 GN00 GQ00

- (71) Assignee 000004628 Nihon Shokubai Kabushiki Kaisha [Japanese Company or corporation] 1-1, 4-chome, Koraibashi, Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka-fu
- (72) Inventor Yuci YAMA ▲ ZAKI ▼ c/o Nihon Shokubai, 5-8, Nishi Goryo-cho, Suita-shi, Osaka-fu
- (72) Inventor Tadanori TSUJINO Same as the above

(74) Agent

Yasuo YASUTOMI, patent agent (includes one other),

[Amendments: There are no amendments attached to this patent. Translator's note]

[Note: All names, addresses, company names, and brand names are translated in the most common manner. Japanese language does not have singular or plural words unless otherwise specified with numeral prefix or general form of plurality suffix. Translator's notel

(54) [TITLE OF THE INVENTION]

RESIN COMPOSITIN FOR FLAME RETARDING MOLDING MATERIAL [Nonensei seikeizai yo jushi soseibutsu]

(57) [ABSTRACT] [SUBJECTS]

It offers resin composition for flame retarding molding material that has sufficient flame retarding property and workability.

IMEANS OF SOLUTIONI

Resin composition for flame retarding molding material consists of radical polymerizable resin that includes ester (meth)acrylate phosphate, and aluminium hydroxide; and it is the resin composition for flame retarding molding material of which content of phosphorus atoms in said radical polymerizable resin is 0.7 ~ 10 weight % based on total amount of radical polymerizable resin, and said ester (meth)acrylate phosphate consists of at the least 1 type selected from the group consisting monoester (meth)acrylate phosphate, diester (meth)acrylate phosphate, and mole ratio (M1) of said monoester (meth)acrylate phosphate, mole ratio (M2) of said diester (meth)acrylate phosphate, and mole ratio (M3) of said trimester (meth)acrylate phosphate satisfy the relationship as shown below.

$$1.5 \le [(M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3) \times 3] \le 3$$

(however, it is $(M1) + (M2) + (M3) = 1$)

[CLAIMS]

[CLAIM ITEM 1]

A resin composition for lame retarding molding material comprising radical polymerizable resin that includes ester (meth)acrylate phosphate, and aluminium hydroxide, and the resin composition for flame retarding molding material is characterized by the fact that content of phosphorus atoms in said radical polymerizable resin is 0.7 ~ 10 weight % based on total amount of radical polymerizable resin is 0.7 ~ 10 weight % based on total amount of radical polymerizable resin (meth)acrylate phosphate is of at the least one type selected from a group that consists of monoester (meth)acrylate phosphate, and mole ratio (M1) of said monoester (meth)acrylate phosphate, and mole ratio (M2) of said monoester (meth)acrylate phosphate, and role ratio (M3) of said monoester (meth)acrylate phosphate, and selectionship shown below.

$$1.5 \le [(M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3) \times 3] \le 3$$

(however, it is $(M1) + (M2) + (M3) = 1$)

ICLAIM ITEM 21

Mold goods is characterized by the fact that is formed by molding the resin composition for flame retarding molding material described in the claim item 1.

[DETAILED EXPLANATION OF THIS INVENTION]

[0001]

(TECHNICAL FIELDS OF THIS INVENTION)

This invention relates to the resin composition for flame retarding molding material that can be suitably used as molding materials for vehicle and mechanical parts, building material, container, electronic and electrical parts, OA machinery and equipment, precision machines, film, sheet, or pipe and the like.

F00021

[PRIOR ART]

The radical polymerizable oligomers such as unsaturated polyester, epoxy (meth)acrylate, unrethane (meth)acrylate, surethane (meth)acrylate, or polyester (meth)acrylate and the like are apable of providing various excellent physical properties after curing when it is used to form radical curing-type resin composition, and they have been utilized in the fields of mold goods in recent years. The mold goods given by curing resin composition that includes these radical polymerizable oligomers substantially show property that is easy to burn as organic substance, and for instance, when is used in the field of building material, it is necessary to provide necessary flame retarding property in order to satisfy fire prevention codes frequalations] and the like.

[0003]

As technology of providing flame retarding property to mold goods, use of aluminium hydroxide has been known. This is based on the action that hydrated aluminium hydroxide discharges water of crystallization during combustion to absorb quantity of heat. However, in order to provide sufficient flame retarding property to mold goods by simply compounding aluminium hydroxide in resin composition, it requires a very large amount of aluminium hydroxide to be compounded to present various problems of workability or physical properties of mold goods and the like as resin composition.

[0004]

And therefore, joint use of aluminium hydroxide and ester phosphate that is a flame retardant in the resin composition for molding material has been proposed. The ester phosphate as a flame retardant is of generally esterified phosphoric acid compound such as phosphoric acid anhydride or phosphorous oxychloride and the like and alcohol. This ester phosphate forms a cover film of hosphorus oxide on the surface through thermal decomposition state during combustion, and this cover film's action to block oxygen allows display of flame retarding property on the mold goods. And therefore, mold goods by resin composition for molding material of compounded aluminium hydroxide and ester phosphate can be considered capable of effectively showing flame retarding property of the mold goods by synergistic actions of the action that absorbs quantity of heat during combustion and the action that blocks oxygen on the surface of mold goods.

[0005]

However, such ester phosphate is simply added to the resin composition in general, and the ester phosphate bleeds on the surface of mold goods either during molding or with time to present concern over not able to attain a uniform flame retarding property as a mold goods, and furthermore, it may tend to reduce the physical properties of mold goods such as heat resistance, water resistance, or electrical characteristics and the like of mold goods in some cases. In addition, when aluminium hydroxide and certain type of ester phosphate are compounded in resin composition at the same time, it presents a problem that the resin composition shows significant rise in viscosity due to the interaction of these to significantly ill-affect the workability during molding causing difficulty in preparing mold goods for various applications. And therefore, resin composition for flame retarding molding material prepared by compounding aluminium hydroxide and ester phosphate to provide sufficient flame retarding property to the mold goods, and at the same time, no decline occurs on the various properties requires on the mold goods such as heat resistance, water resistance, or electrical characteristics and the like and furthermore, shows sufficient workability has been desired.

[0006]

[SUBJECTS SOLVED BY THIS INVENTION]

Based on above-described current circumstance, this invention's purpose is to offer resin composition for flame retarding molding material showing sufficient flame retarding property and workability.

[0007]

[MEANS USED TO SOLVE THE SUBJECTS]

This invention is the resin composition for flame retarding molding material comprising radical polymerizable resin that includes ester (meth)acrylate phosphate, and aluminium hydroxide; and content of phosphorus atoms in above-described polymerization resin is $0.7 \sim 10$ weight % based on total rate of radical polymerizable resin, and above-described ester (meth)acrylate phosphate is of at the lest 1 type selected from a group of monoester (meth)acrylate phosphate, diester (meth)acrylate phosphate, and mole ratio (M1) of above-described monoester (meth)acrylate phosphate, and mole ratio (M2) of above-described diester (meth)acrylate phosphate in this invention's resin composition for flame retarding molding material satisfy the relationship of $1.5 \le [(M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3) \times 3] \le 3$, (however, it is (M1) + (M2) + (M3) = 1).

[0008]

This invention also relates to the mold goods prepared by molding above-described resin composition for flame retarding molding material. This invention is explained in details below.

f00091

This invention's resin composition for flame retarding molding material consists of radical polymerizable resin and aluminium hydroxide. Above-described radical polymerizable resin is the component that cures through a radical reaction in this invention's resin composition for flame retarding molding material. Above-described radical polymerizable resin includes ester (meth)acrylate phosphate. Above-described radical polymerizable resin includes sphosphorus atoms. Content of phosphorus atoms in above-described radical polymerizable resin is 0.7 ~ 10 weight % based on total amount of radical polymerizable resin. When it happens to be under 0.7 weight %, it is not possible to provide a sufficient flame retarding property to the mold goods, and when it happens to exceed 10 weight %, cost for the resin composition becomes high. It is preferable when it is 1.5 ~ 10 weight %.

[0010]

Furthermore, (meth)acrylate shows acrylate or methacrylate, and (meth)acryloyl shows acryloyl or methacryloyl in this specification.

[0011]

The ester (meth)acrylate phosphate in this invention forms a cover film of phosphorus oxide on a surface through stages of heat decomposition during combustion of the mold goods, and through this cover film, it works to block oxygen to provide flame retarding property to the mold goods, and as it is taken into the resin framework through polymerization reaction at the time of curing of resin composition, it presents less concern over bleed on the surface of mold goods to enable to provide uniform flame retarding property to the mold goods, and furthermore, that action can be made to display on the mold goods in a manner of elapse of time. Above-described ester (meth)acrylate phosphate is composed of at the least one type selected from a group of monoester (meth)acrylate phosphate, diester (meth)acrylate phosphate and trimester (meth)acrylate phosphate.

[0012]

No particular limitations are placed on above-described monoester (meth)acrylate phosphate, above-described diester (meth)acrylate phosphate, and above-described triester (meth)acrylate phosphate as long as each being monomer having 1, 2, and 3 ester phosphate bonding as well as (meth)acryloyl group. For instance, followings may be mentioned. These may be used as alone or joint use of two or more types.

[0013]

As above-described monoester (meth)acrylate phosphate, for instance, mono(2-(meth)acryloyloxy ethyl)acid phosphate, mono(2-(meth)acryloyloxy propyl)acid phosphate, mono(3-(meth)acryloyloxy propyl)acid phosphate, mono(3-(meth)acryloyloxy propyl)acid phosphate, mono(2-(meth)acryloyloxy ethyl)methyl acid phosphate, or mono(2-(meth)acryloyloxy ethyl)ethyl acid phosphate and the like may be mentioned.

[0014]

As above-described diester (meth)acrylate phosphate, for instance, di(2-(meth)acryloyloxy ethyl)acid phosphate, di(2-(meth)acryloyloxy propyl)acid phosphate, di(3-(meth)acryloyloxy propyl)acid phosphate, di(3-(meth)acryloyl-2-hydroxyloxy propyl)acid phosphate, or (3-(meth)acryloyloxy propyl)(2-(meth)acryloyloxy ethyl)acid phosphate and the like may be mentioned.

[0015]

As above-described trimester (meth)acrylate phosphate, for instance, tri(2-(meth)acryloyloxy ethyl)phosphate, tri(2-(meth)acryloyloxy propyl)phosphate, tri(3-(meth)acryloyloxy propyl)phosphate, tri(3-(meth)acryloyl-2-hydroxyl tri(3-(meth)acryloyl-2-hydroxyl propyl) (2-(meth)acryloyloxy ethyl)phosphate, or (3-(meth)acryloyl-2-hydroxyl oxy propyl)di(2-(meth)acryloyloxy ethyl)phosphate and the like may be mentioned.

[0016]

In addition, compounds having monoester, diester, and triester structure within the same molecules may be used. Among these, the ones shown with a formula below presents less concern over forming of flammable substance during combustion of the mold goods, and content of phosphorus atom in the radical polymerizable resin is appropriate and correct are preferable.

[0017]

[Chemical formula 1]

$$(CH_2 = C - C - C - C - C + C^2 - C) - \frac{1}{2} - \frac{1}{2} - (OH)_{3-n}$$

[0018]

(In the formula, R¹ shows hydrogen atom or methyl group. R² shows divalent hydrocarbon chain with 1 - 10 number of carbon atoms and/or -CH2CH(OH)CH2- chain. n shows 1 - 3 integers.)

[0019]

The relationship of mole ratio (M1) of above-described monoester (meth)acrylate phosphate, mole ratio (M2) of above-described diester (meth)acrylate phosphate, and mole ratio (M3) of above-described trimester (meth)acrylate phosphate satisfies $1.5 \le [(M1) \times 1 \text{ (M2)} \times 2 + (M3) \times 3] \le 3 \text{ (however, it is (M1)} + (M2) + (M3) = 1). When above-described value is under1.5, compounding ratio of monoester (meth)acrylate phosphate increases, and as it shows a strong interaction of monoester (meth)acrylate phosphate and aluminium hydroxide, viscosity of the resin composition rises too much to deteriorate workability during molding. It is more preferable when it is <math>1.6 \le [(M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3) \times 3] \le 3.0$, and particularly preferable when it is $1.7 \le [(M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3) \times 3] \le 3.0$; and when high level of flame retarding property on the mold goods is required, and when compounding rate of aluminium hydroxide become very large, it is preferable when it is $1.8 \le [(M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3) \times 3] \le 3.0$.

[0020]

According to above-described ester (meth)acrylate phosphate, by reducing the ratio of presence of above-described monoester (meth)acrylate phosphate, interaction of ester (meth)acrylate phosphate and aluminium hydroxide becomes moderate and viscosity of the resin becomes appropriate, and workability during molding of resin composition becomes excellent. Furthermore, in above-described ester (meth)acrylate phosphate, it is M1 + M2 + M3 is 1.

[0021]

According to the publication of Tokkai Sho 51 [1976]-125182, curable resin composition that includes resin composition comprising epoxy acrylate and reactive monomer, and ketone resin, and acid phosphate compound having 1 or more unsaturatedbasic acid ester group in molecules is described; however, this curable resin composition is supposed for paint or ink suited in covering a metal surface as its main application, it does not disclose joint use of aluminium hydroxide at fairly large amount in order to provide flame retarding property. In addition, in the acid phosphate compound having 1 or more unsaturated-basic acid ester group that is used. No disclosure on reducing the ratio of monoester to fairly small level, and when fairly large amount of aluminium hydroxide to compounded in order to provide sufficient flame retarding property as a mold goods, due to interaction of monoester and aluminium hydroxide, viscosity of the resin composition rises significantly to ill-affect workability. Because this invention's resin composition for flame retarding molding material includes content of phosphorus atoms in the radical polymerizable resin at the rate necessary to set the mold goods with sufficient flame retarding property; and it can provide sufficient flame retarding property to the mold goods in combination with aluminium hydroxide.. In addition, in the ester (meth)acrylate phosphate, as it includes fairly low ratio of monoester (meth)acrylate phosphate, interaction with aluminium hydroxide becomes appropriate and viscosity of the resin composition becomes just right, and resin composition for flame retarding material shows excellent workability during molding.

[0022]

In general, ester (meth)acrylate phosphate can be made available easily with seterification of phosphoric acid compounds such as phosphoric acid anhydride, phosphorus oxy chloride by using hydroxy alkyl (meth)acrylate and the like, and thus given phosphoric acid compound is monosubstituted, bi-substituted, or tri-substituted to give a mixture. And therefore, as ester (meth)acrylate phosphate, by adjusting the ratio of presence of monoester (meth)acrylate phosphate, diester (meth)acrylate phosphate, and trimester (meth)acrylate phosphate as described above to provide sufficient flame retarding property to the mold goods, and resin composition shows excellent workability during molding.

[0023]

According to the radical polymerizable resin of this invention, regarding other radical polymerizable compounds besides ester (meth)acrylate phosphate, although no particular limitations are placed as long as it has radical polymerizable group in molecules and can polymerize and react with ester (meth)acrylate phosphate; and in order to provide mold goods with sufficient basic performance, it is preferable when it consists of mixture of radical polymerizable enonomer.

[0024]

Although no particular limitations are placed on above-described radical polymerizable oligomer, the ones having two or more radical polymerizable groups in molecules and number mean molecular weight (Mn) is 500 or more are regarded as preferable. When radical polymerizable group within molecules happens to be 1, or number mean molecular weight (Mn) happens to be under 500, it presents a concern over degradation on the basic performance of the mold goods such as strength and the like. It is more preferable when number mean molecular weight (Mn) is 8000 or lower from the standpoint that viscosity of the resin composition becomes appropriate and resin composition shows excellent workability during molding. The ones having 2 or more radical polymerizable groups in molecules and at the same time, show 500 or more number mean molecular weight (Mn) are not particularly limited, and for instance, unsaturated polyester, epoxy (meth)acrylate, urethane (meth)acrylate, or polyester (meth)acrylate and the like may be mentioned, and these may be used either alone or joint use of ftwo or more types.

[0025]

As above-described radical polymerizable monomer, no particular limitations are placed as long as it is the monomer capable of polymerization reaction with radical polymerizable oligomer or ester (meth)acrylate phosphate, and for instance, styrene, a-methyl styrene, vinyl toluene, diallyl phthalate, N-vinyl pyrrolidone, diethylene glycol divinyl ether, methyl (meth)acrylate, ethyl (meth)acrylate, dicyclo pentenyl oxyethylene glycol (meth)acrylate, 2-phenoxy ethyl (meth)acrylate, dicyclo pentenyl oxyethyl (meth)acrylate, ethylene glycol di(meth)acrylate, propylene glycol di(meth)acrylate, or trimethylol propane tri(meth)acrylate may be mentioned. These may be used either alone or with combination of two types or more.

[0026]

Although no particular limitations are placed on the ratio of presence between above-described radical polymerizable oligomer and above-described radical polymerizable monomer, it is preferable when it is $2/8 \sim 9/1$. When radical polymerizable oligomer happens to be more than 9/1, viscosity of the resin composition becomes high and workability declines, and at the same time, curing property declines, and when radical polymerizable oligomer happens to be les than 2/8, it presents a concern over decline in basic performance of the mold goods such as strength. It is further preferable when it is $4/6 \sim 8/2$.

[0027]

Although no particular limitations are placed on the ratio of presence when above-described radical polymerizable resin includes above-described other radical polymerizable compound with above-described ester (meth)acrylate phosphate, it is preferable when above described ester (meth)acrylate phosphate is 5 ~ 80 weight % based on total amount of above-described radical polymerizable resin, and above-described other radically polymerizable compound is 20 ~ 95 weight %. When ester (meth)acrylate phosphate happens to be under 5 weight %, or when other radical polymerizable compound happens to exceed 95 weight %, it presents a concern over decline in flame retarding property of the mold goods, and when ester (meth)acrylate phosphate happens to exceed 80 weight %, and other radical polymerizable compound happens to be under 20 weight %, it presents a concern over decline in basic performance such as strength of the mold goods. It is more preferable when above-described ester (meth)acrylate phosphate is $10 \sim 60$ weight %, and above-described other radical polymerizable compound is $40 \sim 90$ weight %, and above-described other radical polymerizable compound is $40 \sim 90$ weight %.

[0028]

The aluminium hydroxide of this invention has an action to absorb quantity of heat during combustion of mold goods, and it provides flame retarding property to the mold goods along with ester (meth)acrylate phosphate in synergistic manner. Regarding the content of above-described aluminium hydroxide, it is preferable when it is 100 ~ 300 parts by weight based on 100 parts by weight of above-described radical polymerizable resin. When it happens to be under 100 parts by weight, it presents a concern over that it may not possible to provide sufficient flame retarding property, and when it happens to exceed 300 parts by weight, it presents a concern over decline in basic performance of the mold goods such as flexibility and the like.

[0029]

To this invention's resin composition for flame retarding molding material, inorganic fillers and enforcement fibers other than aluminium hydroxide may be compounded in order to improve basic performance of the mold goods such as strength. Although no particular limitations are placed on above-described inorganic fillers, for instance, calcium carbonate, barium sulfate, alumina, metal powder, kaolin clay, tale, milled fiber, silica, diatomaceous earth, crystalline silica, fused silica, or glass powder and the like may be mentioned. These may be used either alone or with joint use of two or more types. No particular limitations are placed on above-described enforcement fibers, and for instance, inorganic fibers such as glass fibers, or carbon fibers and the like, and organic fibers such as vinylon, phenol, Teflon, aramid, or polyester may be mentioned. These may be used either alone or with joint use of two types or more. No particular limitations are placed on the shape of above-described enforcement fiber shapes, and for instance, cloth; mat forms such as chopped strands mat, performable mat, continuance strand mat, surfacing mat; chopped form; roving -form [transliteration], or nonwoven form and the may be mentioned.

[0030]

It is all right to compound flame retardant in this invention's resin composition for flame retarding molding material in order to further improve flame retarding property of the mold goods, No particular limitations are placed on above-described flat retardants, and for instance, the ones that are generally used for the resin composition for flame retarding molding material may be used. Thee may be used either alone or with a joint use of two types or more. Among these, flame retardant that does not have halogen atoms in above-described molecules is favorable as it does not generate dioxin during combustion of the mold goods so not to initiate environmental contamination. No particular limitations are placed on the flame retardant not having halogen atoms in molecules, and for instance, ester phosphate such as triphenyl phosphate, cresyl diphenyl phosphate, or resorcin diphenyl phosphate and the like; amino compounds such as melamine, or benzoguanadine and the like; phosphorus. amino compound such as melamine phosphate, or guanidine phosphate and the like; boric acid compound such as zinc borate, or aluminum borate and the like may be mentioned.

[0031]

It is all right to compound other resins or molding material additives and the like to this invention's resin composition for flame retarding molding material in order to improve dispersibility of resin composition or molding property, and basic performance of mold goods and the like. It is preferable when curing agent is added to this invention's resin composition for flame retarding molding material in order to increase the curing speed during molding and improve manufacturing efficiency. In addition, it is all right to add curing accolerators to adjust the curing property also. Regarding above-described curing agent and above-described curing accelerator, they may be added to the resin composition for flame retarding material beforehand, or may be added when curing, and it is preferable when timing of such addition is set by giving consideration over the pot life of resin composition.

[0032]

No particular limitations are placed on above-described curing agents, and for instance, organic peroxide such as benzoyl peroxide, t-butylperoxy benzoate, methyl ethyl ketone peroxide, dicumyl peroxide, t-butyl hydroperoxide, or cumene hydroperoxide and the like; and azo compound may be mentioned. These may be used either alone or with joint use of two types or more. Although no particular limitations are placed on the rate of addition of above-described curing agent, it is preferable when it is 0.05 ~ 10 weight % based on 100 parts by weight resin composition for flame retarding material. When it happens to be less than 0.05 weight%, it presents a concern over slow curing speed of the resin composition to show inferior manufacturing efficiency, and when it happens to exceed 10 weight %, it presents a concern over too hast curing speed of the resin composition to show inferior workability.

[0033]

The ester (meth)aerylate phosphate in this invention's resin composition for flame retarding molding material does not bleed to the surface of mold goods either during molding or with time, and it can provide a uniform flame retarding property to the mod goods. In addition, this invention's resin composition for flame retarding mold molding material of which aluminium hydroxide discharges water of crystallization during combustion of the mold goods to show an action to absorb quantity of heat, and at the same time, ester (meth)aerylate phosphate forms phosphorus oxide cover film on the surface of resin during heat decomposition stage to act to block oxygen. Above all, as interaction of aluminium hydroxide and ester phosphate being appropriate level, viscosity of the resin composition becomes suitable, and workability during molding becomes excellent. And therefore, this invention's resin composition for flame retarding molding material effective utilizes action by aluminium hydroxide and ester (meth)acrylate phosphate effectively to provide sufficient flame retarding property to the mold goods, and in addition, workability during molding becomes excellent.

[0034]

This invention's resin composition for flame retarding molding material may be suitable used as materials for molding goods of applications that require flame retarding property such as vehicle mechanical parts, building material, container, electro/electrical parts, OA machinery and equipment, precision machinery, film, sheet, or pipe and the like.

[0035]

This invention's mold goods is prepared by molding this invention's resin composition for flame retarding molding material. Above-described molding may be carried out by curing the resin composition based on ordinary molding method and molding conditions. Above-described mold goods show sufficient flame retarding property, and above all, as resin composition for flame retarding molding material shows excellent workability during molding, molding becomes easy and can be used for various applications. Above-described mold goods is also one of this invention.

[0036] [EXAMPLES]

This invention is explained below in further detail with examples, but this invention should not be limited with these examples.

[0037]

ADJUSTMENT EXAMPLE

A four-mouth flask equipped with a thermometer, stirrer, gas blowing inlet, and reflux cooling tube was used, and 370 parts by weight Araldide GY-250 [transliteration] (brand name, bisphenol type epoxy compound showing 185 mean epoxy equivalence made by Ciba Speciality Chemicals Co.), 172 parts by weight methacrylic acid, 0.10 parts by weight hydroquinone, and 2.3 parts trimethyl amine were placed in this. Then, this mixture was reacted for 6.5 hours at 115°C while stirring in air gas to give epoxy methacrylate showing 4.5 mg KOH/g acid value and 940 number mean molecular weight (Mn). 232 parts by weight styrene, 48 parts by weight mono(2-methacrylolyox ethyl) and 124 parts by weight di(2-methacryloxy ethyl)acid phosphate were further compounded with this to give radical polymerization resin (1). Content of phosphorus atoms of thus given radical polymerizatio resin (1).

186001

ADJUSTMENT EXAMPLE 2

Epoxy methacrylate was prepared in the same manner as explained in the example 1. 329 parts by weight styrene, and 380 parts by weight di(2-methacryloyloxy ethyl)(3methacryloyl-2-hydroxyloxypropyl)phosphate were further compounded with this to give radical polymerizable resin (2). Content of phosphorus atoms of thus given radical polymerizable resin is shown in the Table 1.

100391

ADJUSTMENT EXAMPLE 3

In a reactor that is same as that of adjustment example 1, 370 parts by weight Araldide GY-250 [transliteration] (brand name), 90 parts by weight Hikar CTBM1300 x 8 [transliteration] (brand name, carboxyl group containing aerylonitrile butadiene, made by B.F. Goodridge), 168 parts by weight methacrylic acid, 0.10 parts by weight hydroquinone, and 2.3 parts by weight trimethyl amine were placed in this. Then, this mixture was reacted for 7.5 hours at 115°C while stirring in air gas flow to give epoxy methacrylate showing 6.0 mg KOHIg acid value, 1560 number mean molecular weight (Mn). 269 parts by weight stb y weight mono(2-methacryloyoya thyl)acid phosphate, and 143 parts by weight di(2-methacryloyloxy ethyl)acid phosphate were further compounded with this to give radical polymerizable resin (3). Content of phosphorus atoms of thus given radical polymerizable resin (3). Content of

[0040]

COMPARATIVE ADJUSTMENT EXAMPLE 1

Epoxy methacrylate was prepared in the same manner as explained in the adjustment example 1. 232 parts by weight styrene, 112 parts by weight mono(2-methacryloyolog ethyl)acid phosphate, and 17 parts by weight di(2-methacryloyloxy ethyl)acid phosphate were further compounded with this to give comparative radical polymerizable resin (1). Content of phosphorus atoms of thus given comparative radical polymerizable resin is shown in the Table 2.

[0041]

COMPARATIVE ADJUSTMENT EXAMLE 2

Epoxy methacrylate was prepared in the manner as explained in the adjustment example 1. 232 parts by weight styrene, 8.2 parts by weight mono(2-methacryloyloxy ethyl)acid phosphate, and 20.8 parts by weight di(2-methacryloyloxy ethyl)acid phosphate were further compounded with this to give comparative radical polymerizable resin (2). Content of phosphorus atoms of thus given comparative radical polymerizable resin is shown in the Table 2.

[0042]

EXAMPLE

To 100 parts by weight each radical polymerizable resin (1) ~ (3) given by the adjustment examples 1 ~ 3, 150 parts by weight Haijilite H-321 [transliteration] (brand name made by Showa Denko K.K.) as aluminium hydroxide was stirred uniformly to give resin composition for flame retarding molding material (1) ~ (3). Compounding rate of radical polymerizable resin and aluminium hydroxide in thus given resin composition for flame retarding molding material, and value of ester (meth)acrylate phosphate [(m1) x 1 + (M2) x 2 + (M3) x 31 are shown in the Table 1. To 250 parts by weight of each resin composition for flame retarding molding material (1) ~ (3), 1.0 part by weight Perbutyl Z (brand name, made by Nihon Yushi K.K.) as a curing agent to give resin composition for flame retarding molding material to which curing agent is added (1) ~ (3). Then, each resin composition for flame retarding mold material with added curing agent was poured in a glass sheet case with 3 mm spacer and they were cured for 30 minutes at 100°C in hot air circulation type drying oven, and they were further cured for 30 minutes at 175°C. After curing they were cooled to room temperature, and glass sheets were removed to give mold goods (1) ~ (3). Resin composition for flame retarding material and mold goods thus given were evaluated by the methods shown below. Results are shown in the Table 1

[0043]

EVALUATION METHODS

(1) Viscosity of resin composition

The given resin composition for flame retarding material was measured for viscosity (mPa.s) at thermostatic 30°C by using BROOKFIELD viscometer (HELIPATH SPINDLE model).

(2) Flame retarding property of mold goods

Given mold goods was cut to 70 mm length, 6.5 ±0.5 mm width in a tablet form to be used as specimen. Evaluation method of flame retarding property was conducted with oxygen index in accordance with IIS K 7201 (1995) [combustion test method of polymer material by oxygen index method]. Oxygen index is the index that shows flame retarding property, and under prescribed test conditions, numeral value of minimum oxygen concentration shown with volume % of mixed gas required for material to maintain combustion, and larger the numeral value may be, self-extinguishing property becomes high, and can be stated to show a high flame retarding property.

[0044]

[Table 1]

[Table 1]			Examples	
		Resin composition for flame retarding molding material		
		(1)	(2)	(3)
Content of phosphorus atoms in radical polymerizable resin (weight %)		2.0	2.2	2.0
Compounding of resin composition for	Radical polymerizable resin	100	100	100
flame retarding molding material (parts by weight)	Aluminium hydroxide	150	150	150
$[(M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3) \times 3]$		1.63	3.00	1.62
Viscosity of resin composition for flame retarding molding material (mPa.s)		8500	7000	8800
Oxygen index of flame retarding		Mold goods		
property of r	nold goods	(1)	(2)	(3)
		45	45	47

[0045]

COMPARATIVE EXAMPLE

Comparative radical polymerizable resins (1) and (2) given by the comparative adjustment example 1 and 2 were each used to prepare resin compositions for comparative molding material with added curing agent in the same manner as explained in the example 1. In addition, to the radical polymerizable resin (1) given by the adjustment example 1 without addition of aluminium hydroxide is regarded as resin composition for comparative molding material (3), and to 100 parts by weight resin composition for comparative molding material (3), Perbutyl Z (transliteration) (brand name) 1.0 parts by weight was added, and it was mixed uniformly to give resin composition for comparative molding material with added curing agent (3). Compounding rate of radical polymerizable resin and aluminium hydroxide in thus given Resin composition for comparative molding material, and values of ester (meth)acrylate phosphate [(M1) x 1 + (M2) x 2 + (M3) x 3] are shown in the Table 2. Then, comparative molding goods (1) \sim (3) were prepared in the same manner as explained in the example to evaluate resin composition for comparative molding material and comparative mold goods. Results are shown in the Table 2.

[0046]

[Table 2]

		Comparative example		
		Resin composition for comparative molding material		
		(1)	(2)	(3)
Content of phos		2.0	0.4	2.0
comparati				
polymerizable r	esin (weight %)			
Compounding	Comparative	100	100	100
of resin	radical			
composition for	polymerizable			
comparative	resin			
molding	Aluminium	150	150	0
material (parts	hydroxide			
by weight)				
$[(M1) \times 1 + (M2)]$) x 2 + (M3) x 3]	1.09	1.62	1.63
	composition for	24800	7000	-
comparative f				
molding mat				
Oxygen index of	f flame retarding	Comparative mold goods		
property on cor	nparative mold			
goo	ods			
		(1)	(2)	(3)
		44	32	30

[0047]

As it is clear from the Table 1, the resin compositions for flame retarding molding material (1) \sim (3) in the example show appropriate viscosity and sufficient workability during molding. On the one hand, as it is clear from the Table 2, resin composition for comparative molding material in the comparative example show value of 1.1 [(M1) x 1 + (M2) x 2 + (M3) x 3] to indicate significantly high viscosity to show inferior workability during molding.

Regarding (2), as content of phosphorus atoms in comparative radical polymerizable resin is as low as 0.4 weight %, oxygen index show low value to indicate poor flame retarding property. According to resin composition for comparative molding material (3), as no synergistic action of aluminium hydroxide and ester phosphate is seem, oxygen index remains low value to indicate poor flame retarding property.

[0048]

[EFFECTS OF THIS INVENTION]

According to this invention's resin composition for flame retarding molding material is constituted as described above to show sufficient flame retarding property and above all, shows appropriate viscosity showing excellent workability during molding. This invention's mold goods have sufficient flame retarding property, and above all, as molding casy, it may be used for various applications.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出順公開番号 特期2000-313785 (P2000-313785A)

(43)公開日 平成12年11月14日(2000.11.14)

(51) Int.CL.7	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
CO8L 33/	04	COSL 33/04	4 J 0 0 2
CD8K 3/	22	C08K 3/22	
C08L 43/	02	C 0 8 L 43/02	

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 8 頁)

(21)出願番号	特膜平11-122872	(71) 出職人 000004628
		株式会社日本後媒
(22)出顧日	平成11年4月28日(1999.4.28)	大阪府大阪市中央区高巖橋4丁目1番1号
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	(72)発明者 山▲崎▼ 勇英
		大阪府吹田市西御旅町 5 番 8 号 株式会社
		日本触媒内
		(72)発明者 辻野 栽範
		大阪府吹田市西御旅町 5 番 8 号 株式会社
		日本触媒内
		(74) 代理人 100086586
		介理士 安富 康男 (外1名)

最終質に続く

(54) 【発明の名称】 難燃性成形材料用樹脂組成物

(57) 【要約】

【課題】 充分な難燃性及び作業性を有する難燃性成形 材料用樹脂組成物を提供する。

- 1. $5 \le [(M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3)]$ 3] ≤ 3
- (ただし、(M1) + (M2) + (M3) = 1であ

る。) の関係を満たすものである難燃性成形材料用樹脂 組成物。

【特許請求の節囲】

【請求項1】 リン酸エステル (メタ) アクリレートを含かでかる動き性制制、及び、木酸化アルミニウムを含かでなる難燃性成形材料利制調組成物であって、蘇ラジカル重合性制能におけるリン原子の含有量は、ラジカル重合性制能全量に対して、0.7~10重鉛であり、減りと酸エステル (メタ) アクリレート、以ン酸トリエステル (メタ) アクリレート、以ン酸トリエステル (メタ) アクリレート、及び、大多) アクリレートのモル比(M1)、該リン酸をリンエステル (メタ) アクリレートのモル比(M1)、該リン酸ジエステル (メタ) アクリレートのモル比(M1)、该リン酸ジエステル (メタ) アクリレートのモル比(M1)、及び、該リン酸ドリエステル (メタ) アクリレートのモル比(M2)、及び、該リン酸ドリエステル (メタ) アクリレートのモル比(M3)、及び、該リン酸ドリエステル (メタ) アクリレートのモル比(M3)、及び、該リン酸ドリエステル (メダ) アクリレートのモル比(M3)、3 (は、M2)に対している。

1. $5 \le ((M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3) \times 3) \le 3$

(ただし、(M1) + (M2) + (M3) = 1 である。) の関係を満たすものであることを特徴とする難燃 性成形材料用掛準組成績.

【請求項2】 請求項1記載の職燃性成形材料用樹脂組成物を成形してなることを特徴とする成形品。 【発明の詳細な説明】

[0001]

[0002]

【従来の技術】不整和ポリコステル、コポキン (メタ) アクリレート、ウレタン (メタ) アクリレート、ボリエ ステル (メタ) アクリレート等のラジカル重合性オリゴ マーは、これを用いてラジカル硬化型類が組成物とした ときに、硬化に全種の優かにおいて活用されるように なってきた。これらのラジカル重合オリゴマーを含む 協願組成物を埋ぐさせて得られる成形品は、本質的に有 機物としての軟えやすい性度を有しているので、例え は、達材等の分野に用いる場合には、防火基準等を満た すに必要な歴熱性を付与しなければならない。

[0003] 成形品に職業化を付与する技術として、水 酸化アルミニウムを用いることが知られている。これ は、水和している水酸化アルミニウムが製焼肉に結晶水 を放出して熱量を吸収する作用に起因するものである。 しかしながら、樹脂根成物に水酸化アルミニウムを配合 するだけで皮形息に充分分配機を使付与するためには、 非常に大量の水酸化アルミニウムを配合する必要があ り、樹脂組成物として、作業性や、成形処の物性等にお いて個々な問題があった。

【0004】そこで、成形材料用樹脂組成物に水酸化ア ルミニウムと難燃剤であるリン酸エステルとを併用する 技術が提案されている。離燃剤としてのリン酸エステル は、無水リン酸やオキシ塩化リン等のリン酸化合物とア ルコール類をエステル化したものが一般的である。この リン酸エステルは、燃焼時に熱分解段階によって表面に 酸化リンの被膜を形成させ、その被膜による酸素を遮蔽 する作用等により成形品に難燃性を発現させることがで きるものである。従って、水酸化アルミニウムとリン酸 エステルとを配合した成形材料用樹脂組成物による成形 品は、燃焼時に熟量を吸収する作用と成形品表面におけ る酸素を遮蔽する作用との相乗的な作用により効果的に 成形品の離燃性を高めることができると考えられる。 【0005】しかしながら、一般に、このようなリン酸 エステルは樹脂組成物に単に添加しているだけなので、 成形時や経時的に、成形品表面にリン酸エステルがプリ ードして、成形品として均一た難燃性が得られないおそ れがあり、更にまた、耐熱性や耐水性、電気特性等の成 形品の物性が低下する場合がある。また、木酸化アルミ ニウムとある種のリン酸エステルとを間時に樹脂組成物 に配合すると、これら両者の相互作用で樹脂組成物が著 しい粘度上昇をおこし、成形時の作業性が著しく劣るこ ととなり、各種の用途における成形品の作製が困難とな る問題もあった。そこで、水酸化アルミニウムとリン酸 エステルとを配合して、成形品に充分な難燃性を付与す るとともに、耐熱性や耐水性、電気特性等の成形品に求 められる整物性が低下せず、さらに充分な作業性を有す る難燃性成形材料用樹脂組成物が求められていた。

[0006]

【発明が解決しようとする離婚】本発明は、上述の現状 に離み、充分な難燃性及び作業性を有する難燃性成形材 料用樹脂和成物を提供することを目的とするものであ 本

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、リン酸エステル(メタ)アクリレートを含むラジカル電合性樹脂、及び、未酸化フルミーウムを含んでなる顕然性反形材料用 樹脂組成物であって、上記ラジカル蛋合性樹脂を基に対して、0.7~10重量%であり、上記リン酸エステル(メタ)アクリレートは、リン酸ドリエステル(メタ)アクリレート、及び、リン酸トリエステル(メタ)アクリレートのな野より選択されるがなくとも1種からなるものであり、上記リン酸モノエステル(メタ)アクリレートのでお野より選択されるがなくとも1種からなるものであり、上記リン酸モノエステル(メタ)アクリレートのモル比(M1)、上記リン酸ビエステル(メタ)アクリレートのモル比(M2)、スピ、上記リン酸・エステル(メタ)アクリレートのモル比(M2)、スピ、上記リン酸・エステル(メタ)アクリレートのモル比(M2)、スピ、上記リン酸・エステル(メタ)アクリレートのモル比(M2)、スピ、上記リン酸・

1. $5 \le ((M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3) \times 3) \le 3$

(ただし、(M1) + (M2) + (M3) = 1である。) の関係を満たすものである腱燃性成形材料用樹脂組成物である。

【0008】本発明はまた、上記離燃性成形材料用樹脂 組成物を成形してなる成形品でもある。以下に本発明を 雑済する。

【0009】本発明の難燃性成形材料用樹脂組成物は、 ラジカル監合性樹脂、及び、水酸化アルミニウムを含ん、 でなる。上部ラジカル重合性樹脂は、な界の機能性成 形材料用樹脂組成物においてラジカル重合反応により硬 化する成分である。上記ラジカル重合性樹脂は、リン酸 エステル (メタ) アクリレートを含有する。上記ラジカル 重合性樹脂は、リン原子を含有する。上記ラジカル の重合性樹脂は、リン原子を含有する。上記ラジカル 簡節全量に対して、0.7~10重量%である。0.7 重量%未満であると、成形に正分分離機性を付与する ことができず、10重量%を超えると、樹脂組成物のコ ストが痛くなる。より好ましくは、1.5~10重量% である。

【0010】 なお、本明経書において、(メタ) アクリ レートとは、アクリレート又はメタクリレートを表し、 (メタ) アクリロイルとは、アクリロイル又はメタクリ ロイルを表す。

【0011】本発明におけるリン酸エステル (メタ) ア クリレートは、成形品の燃煙時に船分解段階によって表 面に酸化リンの鉄度を形成させ、その被膜による酸素を 遮蔽する作用等により成形品に躍燃性を付与するもので あって、樹脂細成物の硬化時における重合反応により樹 脂骨体に取り込まれるものであることから、成形品の数 性を付与することができ、また、その作用を成形品にお いて経時的に発揮することができる。上記リン酸エスデ ル (メタ) アクリレートは、リン酸モノエステル (メ タ) アクリレート、リン酸システル (メク) アクリレート、りン酸システル (メク) アクリレート、カー ート、及び、リン酸トリエステル (メク) アクリレート からなる幹より選択される少なくとも1種からなるもの である。

【0012】上記リン酸モノニステル (メタ) アクリレート、上記リン酸ドリエステル (メタ) アクリレート、及び、上記リン酸トリエステル (メタ) アクリレートとしては、それぞれ、1個、2個及び3個のリン酸ニステル お舎並びに (メタ) アクリロイル高を有する単量体であれば特に限定されないが、例えば、以下のもの等が挙げられる。これらはそれぞれ単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

【0013】上記リン酸モノエステル (メタ) アクリレートとしては、例えば、モノ (2- (メタ) アクリロイルオキシエチル) アシッドホスフェート、モノ (2- (メタ) アクリロイルオキシブロビル) アシッドホスフェート、モノ (3- (メタ) アクリロイルオキシブロビル

ル) アシッドホスフェート、モノ (3 - (メタ) アクリ ロイル・2 - ヒドロキンルオキシブロビル) アシッドホ スフェート、モノ (2 - (メタ) アクリロイルオキシエ チル) メチルアシッドホスフェート、モノ (2 - (メ タ) アクリロイルオキシエデル) エチルアシッドホスフェート等が終げられる。

【0014】上記リン酸ジエステル (メタ) アクリレートとしては、例えば、ジ (2~ (メタ) アクリロイルオキシエチル) アシッドホスフェート、ジ (2~ (メタ) アクリロイルオキンプロビル) アシッドホスフェート、ジ (3~ (メタ) アクリロイルオキンプロビル) アシッドホスフェート、ジ (3~ (メタ) アクリロイルへ 2~ ヒドロキシルオキシブロビル) アシッドホスフェート、(3~ (メタ) アクリロイルオキシブロビル) (2~ (メタ) アクリロイルオキシブロビル) アシッドホスフェート等が挙げられる。

【0015】上記リン酸トリエステル(メタ)アクリレートとしては、例えば、トリ(2 ー (メタ)アクリロイ オキシエチル) ホスフェート、トリ(2 ー (メタ)アクリロイルオキンプロビル) ホスフェート、トリ(3 ー (メタ)アクリロイルオキンプロビル) ホスフェート、トリ(3 ー (メタ)アクリロイルー2 ーとドロキシルオキシブロビル) ホスフェート、ジ(3 ー (メタ)アクリロイルー2 ーとドロキシルオキシブロビル)(2 ー (メク)アクリロイルオキシエアル) ホスフェート(3 ー (メタ)アクリロイルー2 ーとドロキシルオキシブロビル)(2 ー (メク)アクリロイルー2 ーとドロキシルオキシブロビル) ジ(2 ー (メタ)アクリロイルー2 ーとドロキシルオキシブロビル) ジ(2 ー (メタ)アクリロイルー2 ーとドロキシルオキシエチル) ホスフェート等が挙げられる。

【0016】また、モノエステル、ジエステル、トリエステルの構造を同一分子内に有する化合物も使用するとができる。 たれらの中でも、成形品の燃焼砕に可燃性物質を生じるおそれが少なく、ラジカル蛋合性樹脂におけるリン原子の含有量が適切となることから、下記一般式:

【0017】 【化1】

$$\left(CH_{2} = \overset{R^{1}}{\overset{1}{C}} - C - O - R^{2} - O \xrightarrow{h} \overset{P}{\underset{0}{\overset{1}{O}}} - \left(OH\right)_{3-1}$$

【0018】 (矢中、R² は、 木素原子又はメチル基を 表す。 R² は、 炭素数 1~10の2 価の胶化水素類及 /又は一CH₃ CH (OH) CH₂ 一個を表す。 nは、 1~3の整数を表す。) で表されるものが好ましい。 【0019】 上記リン酸シエステル (メタ) アクリレートのモル比 (M1)、上記リン酸シエステル (メタ) アクリレートのモル比 (M2)、及び、上記リン酸トリ エステル (メタ) アクリレートのモル比 (M3) は、 1. 5≤ 【(M1)×1+ (M2)×2+ (M3)×3 引 ≤3 (ただし、(M1) + (M2) + (M3) = 1 である。)の関係を満たすものである。上記値が、1.5米 満であると、リン酸モノエステル (メタ) アクリレート の配合割合が多くなり、リン酸モノエステル (メタ) ア クリレートと水酸化アルミニウムとの相互作用が強いこ とから、樹脂組成物の地度が上昇して成形等におけ る作業性がダることとなる。より好ましくは、

1. $6 \le ((M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3) \times 3) \le 3$. 0

であり、特に好ましくは、

1. $7 \le [(M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3) \times 3] \le 3$. 0

であり、さらに、高レベルの難燃性が成形品に求められ、水酸化アルミニウムの配合量が非常に多くなる場合 には、

1. $8 \le \{ (M1) \times 1 + (M2) \times 2 + (M3) \times 3 \} \le 3$. 0

が好ましい。

【0020】このように、上記リン酸エステル (メタ) アクリレートにおいて、上記リン酸モノエステル (メ タ) アクリレートの存在料をやかなくすることにより、 リン酸エステル (メタ) アクリレートと木酸化アルミニ ウムとの相互作用が適度さんることから、棚脂製成物の 起度が高砂となり、棚脂製成物が成形時における作業性 に優れたものとなる。なお、上記リン酸エステル (メ タ) アクリレートにおいて、M1+M2+M3は、1で れる。

【0021】特開昭51-125182号公報には、エ ポキシアクリレートと反応性単量体とからなる樹脂組成 物とケトン樹脂と分子中に不飽和一塩基酸エステル基を 1 ケ以上有するアシッドホスフェート化合物とを含む硬 化性樹脂組成物が記載されているが、この硬化性樹脂組 成物は、主な用途として、金属表面を被覆するのに適し た塗料又はインキ用を想定したものであるので、難燃性 を付与するために比較的多量の水酸化アルミニウムを併 用することは開示されていない。また、適用される不飽 和一塩基酸エステル基を1ケ以上有するアシッドホスフ ェート化合物において、モノエステルの比率を比較的少 なくすることも開示されておらず、成形品として充分な 難燃性を付与するために水酸化アルミニウムを比較的多 量に配合すると、モノエステルと水酸化アルミニウムと の相互作用により、樹脂組成物の粘度が著しく高くな り、作業性が低くなってしまうおそれがある。本発明の 難燃性成形材料用樹脂組成物は、ラジカル重合性樹脂に おけるリン原子の含有量が成形品を充分な難燃性とする に必要な量であることから、水酸化アルミニウムとの組 み合わせにより、成形品に充分な難燃性を付与すること ができる。また、リン酸エステル (メタ) アクリレート において、リン酸モノエステル (メタ) アクリレートが 比較的低い割合で含有しているので、水酸化アルミニウ ムとの相互作用が適度なものであることから、樹脂組成 物の粘度が適切となり、難燃性成形材料用樹脂組成物が 成形時の作業性に優れたものとなる。

【00221箇常、リン酸エステル(メタ)アクリレートは、無水リン酸、オキン塩化リン等のリン酸化合物を ドコキシアルキル(メタ)アクリレート、グリシジル (メタ)アクリレート等でエステル化して、リン酸化合物を、それぞれ、一度線、二度像、近く 三度様したもの等の混合物として、容易に入手することができる。そこで、リン酸モステル(メタ)アクリレート、リン酸ンエステル(メタ)アクリレート、リン酸ンエステル (メタ)アクリレートの存在納合を上述したように適切 にすることにより、成形品上先分な舞燃性を付与することができ、根節組成物が成形等の作業性に優れたものと なる。根節組成物が成形等の作業性に優れたものと なる。

【0023】本発明におけるラジカル重合性樹脂において、リン酸エステル(メタ)アクリレート以外のその他のラジカル重合性化合物としては、分子内にラジカル重合性基を有し、リン酸エステル(メタ)アクリレートと重合反応上帯るものからなるものであれば等に限定されないが、成形品が充分な基本性能を有するものとするために、ラジカル重合性半量体との混合物からなるものであることが好ましい。

【0024】上記ラジカル重合性オリゴマーとしては特 に限定されないが、分子内にラジカル重合性基を2個以 上有するとともに、数平均分子量(Mn)が500以上 であるものが好ましい。分子内のラジカル重合性基が1 個であるか、又は、数平均分子量 (Mn) が500未満 であると、成形品が強度等の基本性能に劣るおそれがあ る。樹脂組成物の粘度が適切となり、樹脂組成物が成形 時の作業性に優れたものとなることから、より好ましく は、数平均分子量(Mn)が8000以下である。分子 内にラジカル重合性基を2個以上有するとともに、数平 均分子量 (Mn) が500以上であるものとしては特に 限定されず、例えば、不飽和ポリエステル、エポキシ (メタ) アクリレート、ウレタン (メタ) アクリレー ト、ポリエステル (メタ) アクリレート等が挙げられ る。これらは単独で用いてもよく、2種以上を併用して もよい。

【0025】上記ラジカル重合性単量体としては、ラジカル重合性オリゴマーやリン酸エステル (メタ) アクリレート中のものと重合反応に得る単量体であれば特に限定されず、例えば、スチレン、αーメチルスチレン、ビニルトルエン、ジビニルベンゼン、ジアリルフタレート、Nービニルピロリドン、ジエチレングリコールジピニルエーテル、メチル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレート、メトキンエチレングリコール (メタ) アクリレート、メトキンエチレングリコール (メタ) アクリレート、メトキンエチアングリコール (メタ) アクリレート・ファノキシェチレングリコール (メタ) アクリレート・ファノキシェチレ (メタ) アクリレート・シクロペ

ンテニルオキシエチル (メタ) アクリレート、エチレン グリコールジ (メタ) アクリレート、プロピレングリコ ールジ (メタ) アクリレート、1, 6 ーへキサンジオー ルジ (メタ) アクリレート、トリメチコールプロパント リ (メタ) アクリレート等が挙げられる。これらは単独 で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

【0026】上紀ラジカル監合性オリゴマーと上記ラジ カル監合性単葉体との存在割合としては特に限定されないが、2/8~9/1であることが終ましい、9/1よ りもラジカル亜合性オリゴマーが多い割合であると、樹 脂組成物の粘度が高くなり作業性が低下するとともに、 便化性が低下し、2/8よりもラジカル重合性オリゴマ 一が少ない割合であると、成形品の強度等の基本性能が 低下するおされがある。より好ましくは、4/6~8/ 2である。

【0027】上記ラジカル重合性樹脂が上記その他のラ ジカル重合性化合物を含有する場合における上記リン酸 エステル (メタ) アクリレートと上記その他のラジカル 重合性化合物との存在割合としては特に限定されない が、上記ラジカル集合性樹脂全量に対して、上記リン酸 エステル (メタ) アクリレートが5~80重量%であ り、上記その他のラジカル重合性化合物が20~95重 量%であることが好ましい。リン酸エステル (メタ) ア クリレートが5 重量%未満であったり、その他のラジカ ル重合性化合物が95重量%を超えたりすると、成形品 の難燃性が低下するおそれがあり、リン酸エステル(メ タ) アクリレートが80重量%を超えたり、その他のラ ジカル重合性化合物が20重量%未満であったりする と、成形品の強度等の基本性能が低下するおそれがあ る。より好ましくは、上記リン酸エステル(メタ)アク リレートが10~60重量%であり、上記その他のラジ カル電合性化合物が40~90重量%である。

【0028】本発明における水酸化アルミニウムは、成形品の燃焼料に熟量を吸収する作用を有し、リン酸エステル(メタ)アクリレートととに相乗が比応品に顧燃性を付与するためのものである。上記水酸化アルミニウムの含有量は、上記ラジカル蛋合性樹脂100度量能に対して、100~300重量部であることが好ましい。100重量部末満であると、成形品に美力な驅燃性を付与することができないおそれがあり、300重量部を超えると、成形品の可換性等の基本性能が低下するおそれがあり、300重量部

【0029】本発明の離燃性成形材料用樹脂組成物に は、成形品の強度等の基本性能を向上させるために、水 酸化アルミニウム以外の無機水填剤、強化繊維を配合す ることができる。上記無機水填剤としては特に限定され ず、例えば、炭酸カル・シウム、流酸がリウム、アルミ ナ、金属粉末、カオリンクレイ、タルク、ミルドファイ バー、再砂、再電土・結晶性シリカ、溶酸シリカ、ス 気勢等が終げられる。これらは単位で用いても、よく、2 種以上を併用してもよい、上配強化繊維としては特に限 定されず、例えば、ガラス繊維、炭素繊維等の無機繊 様;ピニロン、フェノール、テフロン、アラミド、ボリ エステル等の有機繊維等が挙げられる。これらは単独で 用いてもよく、2 種以上を併用してもよい。上配強化線 極の形状としては特に限定されず、例えば、クロス、 ラョップストランドマット、プリフォーマブルマット、コ ンテニュアンスストランドマット、サーフェーシングマ ット等のマット状;チョップ状;ローピング状;不癒布 状等が挙げられる。

【0030】本発明の軽燃性成形材料用樹脂組成物に は、さらに成形品の離燃性を向上させるために、難燃剤 を配合することができる。上記離燃剤としては特に限定 されず、例えば、難燃性成形材料用樹脂組成物に通常用 いられるもの等が挙げられる。これらは単独で用いても よく、2種以上を併用してもよい。これらの中でも、成 形品が燃焼時にダイオキシンによる環境汚染を引き起こ さないために、分子中にハロゲン原子を有さない難燃剤 が好ましい。上配分子中にハロゲン原子を有さない難燃 剤としては特に限定されず、例えば、トリフェニルホス フェート、クレジルジフェニルホスフェート、レゾルシ ンジフェニルホスフェート等のリン酸エステル;ポリリ ン酸アンモニウム等のリン化合物;メラミン、ベンソグ アナミン、グアニジン等のアミノ化合物:メラミンリン 砂塩 リン酸グアニジン等のリン・アミノ複合化合物: ホウ酸亜鉛、ホウ酸アルミニウム等のホウ酸化合物等が 挙げられる.

【 0 0 3 1 】 本発明の離燃性成形材料用樹脂組成物に は、機能組成物の分散性や成形性及び成形品の基本性態 等の向上のために、その他の樹脂、成形材料所熱加附等 を配合することができる。本発明の離燃性成形材料用樹 能組成物には、成形物の硬化速度を高め、製造効率を改 等するために、成形和を成功することが好ましい。ま た、硬化性を調節するために、硬化促進剤を協加するこ ともできる。上記硬化和及び上記硬化促進剤を協加すること ともできる。上記硬化和及び上記硬化促進剤がは、あらか いり機能性近材料用樹脂組成砂に添加しておいてもよ いし、硬化させる際に能加してもよいが、樹脂組成物の ポットラインを考慮して添加する時期を設定することが 好ましい。

【0032】上記硬化剤としては特に限定されず、例え は、ベンソイルバーオキシド、t ープチルバーオキシベ ンゾエート、メテルエチルクトンバーオキキイド、ジク シルバーオキサイド、t ープチルハイドロバーオキシ ド、クメシッイドロバーオキンド等の青製通像化物;ア ゾ化合物等が端げられる。これらは単数で用いてもよ く、2 種別上を併用してもよい。上記硬化剤の添加量と しては特に限されないが、複数性成形材料類解組成 物100重量がに対して、0.05~10重量%が好ま しい。0.05重量%に対して、2.08~10重量%が好ま しい。0.05重量がよりも少ないと、樹脂組成物の便 化速度が遅くなり製造効率によるおそれがあり、10重 量%を超えると、機脂組成物の硬化速度が速くなり過ぎ て作業性に劣るおそれがある。 【0033】本発明の職燃性成形材料用樹脂組成物にお けるリン修エステル (4タ) アクリレートは、成形時や

経時的に成形品表面にブリードせず、成形品に均一な難 燃性を付かすることができる。また、本集明の離燃性成 杉村月用期間成物は、成形品の機体時に、発館化アル ミニウムにより結晶木が放出され、熱量を吸収する作用 を有するとももに、リン酸・ステル (メタ) アクリレー トにより制品の熱分解及際において表面に酸化リンの破 機が形成され、酸素を設施する作用を有するものであ る。しかも、水酸化アルミニウムとリン酸エステルとの 切上のであることから、樹脂組成物の粘度が適 切となり、成形時の作業件に優れたものとなる。後つ て、本発明の難燃性成形材料用樹脂組成物は、水酸化ア ルミニウムとリン酸エステル (メタ) アクリレートとか キャる作用を有効に振用して成形品に茶台が複雑性を付

【0034】本発明の魔燃性成形材料用樹脂組成物は、 車両・機械部品、建林、コンテナー、電子・電気部品、 OA機器、精密機械、フイルム、シート、バイブ等の離 燃性が要求される用途の成形品の材料として好適に用い ることができる。

与することができるものであるとともに、成形時の作業

【0035】本発明の成形品は、本発明の電燃性成形形 料用期期組成物を成形してなるものである。上記成形 は、通常の成形方法及び成形条件により、機能組成物を 軽化して行うことができる。上記成形品は、先分な機能 性を右し、しか、顕整性化材料用機削減必か成形 時の作漢性に優れたものであることから成形が容易であ り、各種の用途に用いることができるものである。上記 成形品もまた、本発明の一つである。

【実施例】以下に実施例を掲げて本発明を更に詳しく説明するが、本発明はこれら実施例のみに限定されるものではない。

[0037] 7期期例例1

[0036]

性が優れたものとなる。

温度計、操枠職、ガス吹込管、及び、運液が卸管を備えた四つロフラスコを反応容器として、アラルダイドGY - 250 (商品名、平均立式キシ当量185のピスフェ ノール型エポキシ化合動、チバ・スペシャルアイ・ケミ カルズ社型) 370 重量部、スタクリル機ドフェ重量 部、ハイドロキノンの、10重量部、及び、トリエチル アミン2、3部を仕込んだ。次いで、この混合物を空気 気機でで操件しながら115℃の8、数平均分子量(Mn)が 940であるエポキシメタクリレートを得た。これに更 に、スチレン232重量部、モノ(2-/タクリロイル オキシエチル)アシッドホスフェート42乗量第2次 び、ジ(2-メタクリロイルオキシエチル)アシッドホ スフェート124重量部を配合して、ラジカル重合性樹脂(1)を得た。得られたラジカル重合性樹脂のリン原子の含有量を表1に示した。

[0038] 調製例2

関製例1と同様にして、エボキシメタクリレートを得た。これに更に、スチレン232重量的、及び、ジ(2 メタクリロイルオキシエチル)(3 - メタクリロイルー2-ヒドロキシルオキシブロビル)ホスフェート380重鉛を配合して、ラジカル重合性樹脂(2)を得た。得られたラジカル重合性樹脂のリン原子の含有量を表1に示した。

[0039] 觀製例3

瀬製例1と同様の反広容器に、アラルダイドGY-25 0 (商品名) 370重量部、ハイカーCTBN1300 ×8 (商品名、カルボキシル基含有アクリロニトリルブ タジエン、ピーエフグッドリッチ (BF Goodri ch) 社製) 90重量部、メタクリル酸168重量部、 ハイドロキノンロ、10重量部、及び、トリエチルアミ ン2. 3重量部を仕込んだ。次いで、この混合物を空気 気流中で攪拌しながら115℃で7.5時間反応して、 酸価が6、0mgKOH/g、数平均分子量 (Mn) が 1560であるエポキシメタクリレートを得た。これに 更に、スチレン269重量部、モノ(2-メタクリロイ ルオキシエチル)アシッドホスフェート56重量部、及 び、ジ(2-メタクリロイルオキシエチル)アシッドホ スフェート143重量部を配合して、ラジカル重合性樹 脂(3)を得た。得られたラジカル電合性樹脂のリン原 子の含有量を表1に示した。

【0040】比較調製例 I

類製例1と関係にして、エボキンメタクリレートを得 た。これに更に、スチレン232重量部、モノ(2-メ タクリロイルオキシエチル)アシッドホスフェート11 2重量部、及び、ジ(2-メタクリロイルオキシエチ ル)アンッドホスフェート17重量部を配合して、比較 ラジカル電合性樹脂のリン原子の含有量を表2に示した。 100411秒割動料2

顕製例 1と同様にして、エポキシメタクリレートを得た。これに更に、スチレン232 重量紙、モノ (2 - メタクリロイルオキシエチル) アシッドホスフェート8. 2 重量紙、及び、ジ (2 - メタクリロイルオキシエチル) アシッドホスフェート20. 8 重量部を配合して、比較ラジカル重合性樹脂(2)を得た。得られた比較ラジカル重合性樹脂のリン原子の含有量を変2に示した。

調製例1~3で得られたラジカル重合性樹脂(1)~ (3)それぞれ100東島郡に、水酸化アルミニウムと してハイジライトH-32 | (6)86名、昭和電工社製) 150重量部を加えて均一に機神することにより離燃性 応治材料用樹脂組成物(1)~(3)タチれぞれ得た。 得られた難燃性成形材料用樹脂組成物におけるラジカル 重合性樹脂と水酸化アルミニウムの配合量、及び、リン 酸エステル (メタ) アクリレートの [(M1) ×1+ (M2) ×2+ (M3) ×3] の値を表1に示した。得 られた難燃性成形材料用樹脂組成物(1)~(3)それ ぞれ250重量部に、硬化剤としてパープチル2(商品 名、日本油脂社製) 1. 0重量部を加えて均一に混合す ることにより、硬化剤を添加した難燃性成形材料用樹脂 組成物 (1)~(3) をそれぞれ得た。次いで、3 mm のスペーサをはさんだガラス板のケースの中に、硬化剤 を抵加した鍵燃性成形材料用樹脂組成物をそれぞれ注入 し、熱風循環式乾燥炉中、100℃で30分間硬化させ た後、更に175℃で30分間硬化させた。硬化後、室 温まで冷却して、ガラス板を除去して成形品(1)~ (3) をそれぞれ得た。以下に示す評価方法により、得 られた難燃性成形材料用樹脂組成物及び成形品を評価し た。その結果を表1に記載した。

【0043】辞価方法

(1) 樹脂組成物の粘度

得られた難燃性成形材料用機脂組成物を、BROOKF IELD (HELIPATH SPINDLE型 粘度 計を用いて、30℃の恒温下で粘度 (mPa·s) を削 定した。

(2) 成形品の難燃性

得られた成形品を、長さ70mm、幅6.5±0.5m 即面個にカットして開燃性の試験片とした。躍燃性の 評価方法は、JIS K 7201(1995)「酸素 指数法による高分子材料の燃焼試験方法」に準拠して酸 素指数で行った。酸素指数とは、環燃性と表す指標であ り、所定の影像外下において、材料が燃金冷削減する のに必要な混合ガスの容量%で表される最低酸素濃度の 数値であり、数値の大きいものが自消性が高く燃えにく く
難燃性が高いといるろ。

【0044】 【表1】

			実施例	
		難燃性成形材料用樹脂組成物		
		(1)	(2)	(3)
ラップル量合性樹脂のリン原子の含有量 (変量%)		2,0	2.2	2.0
関係性成形材料用 樹脂組成物の配合 (重量部)	ラジカル重合性樹脂	100	100	100
	水酸化アルミニウム	150	150	150
(M1) × (+(M)]	42) ×2+ (M3) ×3]	1.63	3.00	1,62
	用機能組成物の粘度 iPa・s)	8500	7000	8800
		成形品		
成形品の截燃性 酸素指数		(1)	(2)	(3)
		45	45	47

[0045] 比較例

比較調製例1及び2で得られた比較ラジカル重合性樹脂 (1)及び(2)をそれぞれ用いて実施例と関係して、 で、硬化利剤を添加した比較成等材料用樹脂組織物(1) 及び(2)をそれぞれ得た。また、調製例1で得られた ラジカル監合性樹脂(1)に、水酸化アルミニウムを加 えないものを比較成形材料用酸組織物(3)100蛋量部に、硬化 比較成形材料用樹脂組成物(3)100蛋量部に、硬化 均一に混合ですることにより、硬化剤を添加した比較成形 材料用機脂組成物(3)を得た。得られた比較成形材料 用機脂組成物におけるラジカル蛋合性樹脂と水酸化アル ミニウムの配合量、及び、リン酸エステル(メタ) アク リレートの ((M1)×1+(M2)×2+(M3)× 3)の酸を表とに示した。次いで、実施例と同様にし て、比較成熟品(1)~(3)をそれぞれ得て、比較成 形材料用樹脂組成物及び比較成形品を評価した。その結 果を表とに配載した。

【表2】

			比較例	
		比較成形材料用樹脂組成物		
		(1)	(2)	(3)
比較ラジカル篁合性樹脂のリン原子の含有量 (重量%)		2.0	0.4	2.0
比較成製材料用	比较ラジカル重合性樹脂	100	100	100
機能組成物の配合 (重量部)	水酸化アルミニウム	150	150	0
[(M1)×1+(M2)×2+(M3)×3]		1.09	1.62	1.63
樹脂組	性成形材料用 成物の粘度 nPa・e)	24800	7000	-
比較成形品の輸燃性 酸素指数		比較成形品		
		(1)	(2)	(3)
		44	32	30

【0047】表1から明らかなように、実施例において、軽整性成形材料用期間積成物(1)~(3)は、流度な粘度であり、成彩地において充分な作業性を有していた。一方、老2から明らかなように、比較例において、比較成形材料用樹脂組成物(1)においては、「(M1)×1+(M2)×2+(M3)×3)の値が1.1であるため、著しく高いお底であり、成形時において作業性が劣っていた。比較成形材料用樹脂組成物(2)においては、比較ワジカル面合性樹脂のリン原子の含有量が0、4重量やと低いため、酸準用数が低い値から解し、

(3) においては、水酸化アルミニウムとリン酸エステルとの相乗作用がないため、酸素指数が低い値にあり難燃性が劣っていた。

[0048]

【発明の効果】 本発明の職業性成形材料用期間組成物 は、上途の構成よりなるので、充分な職能性を有し、そ のうえ、適度な地度であり、成形時における作業性が優 れたものである。本発明の原形品は、充分な関態性を有 し、しかも、成形がお容易なことから各種の用途に用いる ことができるものである。

フロントページの続き

F ターム(参考) 4J002 BC011 BC071 BC081 BC091 BE041 BF051 BG041 BG051 BG061 BG071 BJ001 CD191 DE146 GL00 GN00 GQ00